⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

個公開 平成2年(1990)1月18日

② 公開特許公報(A) 平2−15270

⑤Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 G 03 F 7/038 5 0 5 7267-2H // G 03 F 7/20 5 0 2 6906-2H 5 0 5 6906-2H

。 審査請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

6A発明の名称 フォトレジスト組成物

②特 願 昭63-165127

20出 顧 昭63(1988)7月4日

神奈川県藤沢市湘南台5丁目9番地の1 明 戸 床 @発 明 者 神奈川県海老名市河原口2398番地 隆 本 者 ш 個発 明 神奈川県厚木市岡田1775番地 經 子 長 出 明 者 @発 神奈川県厚木市岡田1775番地 徹 者 H @発 明 清 山口県新南陽市大字富田4560番地 東ソー株式会社 の出 願

明 細 奪

- 発明の名称
 フォトレジスト組成物
- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 下記一般式(I)を含む重合体

. (式中、R、は水素原子又は炭素数 1 から 5 のアルキル基を表す。) と下記一般式 (Ⅱ)、 (Ⅲ)、 (Ⅳ) で示さ

と下記一般式 (II)、 (III)、 (IV) で示される架橋剤の少なくとも1種を含む系に活性 光線の照射により酸を発生しうる化合物を添加して成ることを特徴とするフォトレジスト 組成物。

(式中、R, は水素原子又は炭素数1から5

のアルキル甚を表す。)

- 2 **-**

(式中、 R 1.1 は水素原子又は炭素数 1 から 5 のアルキル基を表し、 R 1.2 、 R 1.3 、 R 1.4 、 R 1.5 はおのおの水素原子、ヒドロキシル基、炭素数 1 から 5 のアルキル基、 又は炭素数 1 から 5 のアルコキシル基より選ばれた基であり同時に同じであっても異なっていてもよい。)

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、微細なレジストパターン形成に適したフォトレジスト組成物に関していた。これに関したリンクので対してで、対してで、対したので、対してで、対しているのでは、というのでものである。本発明の高密度無限いるのとは、しいにも、をはいめにも使用したののののでは、に使用される。

[従来の技術]

-- 3 --

しかしながら、前記主鎖切断型レジマレーザーのは、解して優れるものの、KiPエキシマレーザーの波長である 2.48nm での感度に乏しい、前記と性のはとしいなどの問題点があった。また、前記と性がして優れるものの、KiPエキシマレーザーののではないである 2.48nm において ローナフトキ 収 が で おいて ローナフト ヤンジジ 後 である 2.48nm において ローナフト ヤンジ 後 ドスルホン酸 エステル誘導 体の光吸 収 光 が ロファ は 少することがないため、 結果パターン ファオイルが強い 台形 状となる、また、 大きく 膜 減 り あった。

これら問題点は前記主鎖切断型レジストでは、 樹脂に芳香族環を含んでいないことに、また、前 記ノボラック樹脂系レジストでは、レジスト膜の 透明性に乏しいことに起因している。

[発明が解決しようとする課題]

このように、従来のフォトレジスト組成物は、 エキシマレーザーリソグラフィーに用いた場合、 感度、耐 RIE 性、パターン形状等の全ての要求を

このような短波長リソグラフィー用レジストとして使用されるレジスト組成物としては、たとえばポリメチルメタクリレートやポリメチルグルイミドなどの、活性光線の照射によって解重合をしたるとする組成物や、クレノカリ可溶性樹脂にゥーナフトキノンジアジドスルホン酸エステル誘導体を感光剤として混合してなる組成物が提案されている。

- 4 -

満足しうるものがなく、未だ実用的であるとは言い難い。

従って本発明は上述したような問題点を解決すべくなされたものである。すなわち本発明の目的は深紫外線及びエキシマレーザー波長領域において透明性に優れ、高感度、高耐RIE 性であり、パターンプロファイルの良好な微細パターンを得ることのできるフォトレジスト組成物を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

本発明者等は、この様な事情に鑑み、鋭意検討を重ねた結果、ヒドロキシスチーと波を領域において、というな人のはいない、上記光線ののはいいない、上記光線ののはいいない、上記光線ののはいいない、大きなののなどにはいいない。このなどはいいないがではそのにで、おり、にのはいいでは、おり、にのはいいでは、結果的に前にないのは、はいいでは、結果的に前にないない。

目的を連成できるという知見を見出だし本発明を 完成するに至った。

すなわち本発明のフォトレジスト組成物は、下記一般式(I)を含む重合体と

(式中、 R」 は水素原子又は炭素数 1 から 5 のアルキル基を表す。)

下記一般式(Ⅱ)、(Ⅲ)、(Ⅳ)

(式中、R z は水素原子又は炭素数 1 から 5 のアルキル基を表す。)

(式中、R,は水素原子又は炭素数 1 から 5 のアルキル基を表し、R,からR,はおの

もよい。)

のいずれかで示される架橋剤に活性光線の照射に より酸を発生しうる化合物を添加して成るフォト レジスト組成物を提供するものである。

以下に本発明のフォトレジスト組成物について
詳述する。

- 8 -

ニルトルエン、αーメチルスチレン等のスチレンスチレンのスチル、スターリル酸、メタクリル酸メチル、メタクリル酸でカー、また、酢酸ビニル等のなど、水酸ビニル等の酸ビニル等の酢酸ビニルを動じまれる。これら重合体は同様なアルカリア溶性樹脂であるクレベボック機能に優れ、本発明に好適に用いることができる。

本発明のフォトレジスト組成物において用いる 重合体中、前記式(1)で表される構成単位の割 合は全構成単位の50%以上であることが望まし い。50%以下では塩基性現像液への溶解性に悪 影響を及ぼし、現像が困難となる。

また、本発明に用いる重合体は重量平均分子量 (Mw) が 1,000 ~ 100,000 、好ましくは 2,000 ~ 50,000のものを用いる。上記範囲を逸脱すると、感度、解像性、塗膜性及び耐熱性等に悪影響をもたらす。

次に、本発明のフォトレジスト組成物に用いる架橋剤は、その骨格に炭素ー炭素二重結合を含まない 5 員環、 6 員環 い 6 付 であり、 これら架橋剤は、メラミン 等を骨格と グアナミン等を骨格と グアナミン 等を骨格と ができる。具体的には、

1 1

$$\frac{R_{24}}{R_{25}}I^{+}X^{-} \qquad (VII)$$

上記一般式(V)で示されるハロゲン化ジフェニルエタン誘導体は活性光線の照射によりハロゲン酸を生成するものであり、式中のRia及びRiaは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、ヒドロキシル基、またはRia-CO-NH-(Riaはアルキル基である。)、Riaは

などが挙げられるが、これらに限定されない。また、これらの架橋剤は、1種単独で使用、あるいは2種以上を併用することができる。

本発明フォトレジスト組成物において光酸発生剤として用いる化合物は活性光線、特に深紫外線及びエキシマレーザーの照射により、酸を発生するものであり多くの化合物が一般に広く知られている。

このような化合物の例としては、下記一般式 (V)で示されるハロゲン化ジフェニルエタン誘導体、下記一般式 (VI)で示されるスルホン酸エステル誘導体、下記一般式 (VII)で示される、ョードニウム塩、または下記一般式 (VII)で示されるスルホニウム塩などが挙げられる。

- 12 -

ハロゲン原子、 R 20、 R 21はおのおの水 案 原子、 ハロゲン原子、アルキル基である。

上記一般式(VI)で示されるスルホン酸エステル誘導体は活性光線の照射によりスルホン酸を生成するものであって、式中のR12は生成するスルホン酸の-SO3 H部位をブロックする基である。このような基としては、

(Rsoはアルキレン基、アルケニレン基、またはアリーレン基、Rsi、Rss、Rss、Rss、およびRsoはおのおのアルキル基、またはアリール基、Rsc、Rscはおのおの水業原子、アルキル基、またはアリール基である。)を挙げることができる。また、Rscはアルキル

基、または、アリール基である。

上記一般式 (Yu) で示される、ヨードニウム塩、および上記一般式 (Yu) で示されるスルホニウム塩は、活性光線の照射によりルイス酸を生成するものであって、式中の R 24、 R 25、 R 26、またはアリール基、 X は B F 6 - 、 P F 6 - 、 A s F 6 - 、 S b F 6 - 、 C 1 O 4 - である。

このようなフォト酸発生剤の具体例としては、

— 1 5 —

等を挙げることが出来るが、これらに限定されない。また、これらの光酸発生剤は、1種単独で使用、あるいは2種以上を併用することができる。

本発明において、各成分の含有割合は、前記重合体1001重量部に対して、架橋剤を3~30重量部、光酸発生剤を0.1~10重量部で含有させることが望ましい。上記範囲を逸脱すると、パターン形状及び解像性に悪影響をもたらす。

本発明によるフォトレジスト組成物は、有機溶媒可溶性であり、集積回路の製作等に使用する場合、通常溶液(レジスト溶液)の形で、用いられる。この場合前記組成物は一般に有機溶媒に 1~50 重量%好ましくは 5~30 重量%の割合で溶解させ、調整される。この場合用いる溶媒としては本発明のフォトレジスト組成物の各構成成分を

- 16 -

(VI - 1)

(VI - 2)

また本発明のネガ型フォトレジスト組成物には上記成分の他に必要に応じて増感刊、染料、可塑剤、その他の樹脂、熱反応禁止剤等各種防止剤、接着性改良剤等を添加することが出来る。本発明のフォトレジスト組成物は前記のごとくレジスト

溶液を調整することにより、従来のフォトレジスト技術でレリーフパターンを形成できる。以下にこのレリーフパターンの形成方法について説明する。

- (I) 前記の如く調整したレジスト溶液を基板に 塗布し、膜厚1~1.5μmのレジスト膜を形成 する。この基板への塗布は例えばスピンナーで行 う事が出来る。
- (2) 基板を温度 6 0~1 2 0 ℃、好ましくは 8 0 ~9 0 ℃で 2 0分間~6 0 分間乾燥する。(プレベーク)
- (3) この塗布膜に対しフォトマスクチャートを通して深紫外線及びエキシマレーザーを照射させる。
- (4) 露光された基板を 8 0 ~ 9 0 ℃ で 2 0分間 ~ 6 0 分間加熱する。(中間ベーク)
- (5) 未露光部分を現像液で洗い出す事によりレリーフパターンを得る。現像液としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、メタケイ酸ソーダ、テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド等

- 19 -

エタンとからなるフォトレジスト組成物をエチルセロソルブアセテート 5 Onlに溶解し、0.22μm のフィルターで濾過し、レジスト溶液を調整した。

このレジスト溶液をヘキサメチレンジシラザン (HMDS) を2000 rom / 60秒 でスピンコートし たシリコンウェハ上にスピンコーターを用い、10 Olrpm /60秒で塗布した。このウェハをオーブン 中で80 °C/ 3 0分間プリベークを行ない1.0 μ mの墜膜を得た。ついで、上記墜膜をパターンを 有するクロムマスクを通して、コンタクトアライ ナーPLA-521F (キャノン社製) でСМ-2 5 0 ミラーを用い深紫外線露光を行なった。露 光後、ウェハをホットプレート上で100℃/~1 分間加熱することにより露光部を架橋させた。ウ ェハを冷却後、テトラメチルアンモニウムハイド ロオキサイド 1.1%水溶液で1分間浸急き現像し、 未露光部を溶解せしめ、パターンを得た。さらに、 100℃/10分間ポストペークを行なった後、 膜厚を測定することにより照射量と残膜率の特性 曲線を求め、2 4 mj/ cm (254mm)の感度 (残膜率

の例えば5 重量%以下の濃度の弱アルカリ水溶液を用いることが出来る

(6) 現像済基盤を温度 8 0~1 3 0 ℃、好ましくは9 0 ~1 2 0 ℃で 2 0分間~6 0 分間乾燥する。(ポストベーク)

このようにして形成されたレリーフパターンは 1 μ m 以下の解像度を持ち、耐熱性もに良好なも のである。

さらに本発明のネガ型フォトレジスト組成物を 用いて上記の如くして形成したパターンをマスク として基板をエッチングすることが出来る。

[実施例]

次に実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

(実施例1)

ポリ (p-ヒドロキシスチレン) (重量平均分子量= 5000) 1 0 g に対して、2.0 g のテトラブトキシメチロールアセチレン尿素と 0.48 gの 1.1-ピス (p-クロロフェニル) -2,2,2- トリクロロ

- 20 -

50%での照射量)を得た。また、形成されたパターンを電子顕微鏡で観察した結果、矩形状の 0.1 μ m の 像細パターンを解像していることが分かった。

(実施例2)

実施例 1 における 1,1-ビス(p ークロロフェニル) - 2, 2, 2 - トリクロロエタンの代わりに、αートシルオキシデオキシベンゾインを用いる他には同様にして行なった結果、3 0 mi/cd (254nm)の感度(残膜率 50% での照射量)を得た。また、形成されたパターンを電子顕微鏡で観察した結果、矩形状の 0.7 μmの微細パターンを解像していることが分かった。

(実施例3)

実施例1における1,1-ビス(p-クロロフェニル)-2,2,2-トリクロロエタンの代わりに、ジフェニルヨードニウムテトラフルオロボレートを用いる他には同様にして行なった結果、2 8 mj/cm² (25(mm)の感度(残膜率50%での照射量)を得た、また、形成されたパターンを電子顕微鏡で観察し

- 22 -

た結果、矩形状の 0.1 μm の微細パターンを解像 していることが分かった。

(実施例4)

実施例 1 における 1, 1-ビス(p-クロロフェニル) - 2, 2, 2 - トリクロロエタンの代わりに、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロフォスヘートを用いる他には同様にして行なった結果、 2 5 mj/cd (254 nm)の感度(残膜率 50 % での照射量)を得た。また、形成されたパターンを電子顕微鏡で観察した結果、矩形状の 0. 7 μm の 微細パターンを解像していることが分かった。

(実 施 例 5)

実施例 1 におけるポリ(p-ヒドロキシスチレン)の代わりに、p-ヒドロキシスチレンースチレン共重合体(重量平均分子量= 5000、スチレン含量= 3 0 %)を用い、テトラブトキシメチロールアセチレン尿素の代わりに、1.3-ジメトキシメチロールプロピレン尿素を用いた他には同様にして行なった結果、2 1 mj/ cm² (254nm)の感度(残膜率 50% での照射量)を得た。また、形成された

_ 23 -

なった結果、1 8 mj/cd (254nm)の感度 (残膜率50%での照射量)を得た。また、形成されたパターンを電子顕微鏡で観察した結果、0.7 μ m の微細パターンを解像することができなかった。

[発明の効果]

パターンを電子顕微鏡で観察した結果、矩形状の 0.7 μmの微細パターンを解像していることが分かった。

(実施例6)

実施例 1 におけるポリ(pーヒドロキシスチレンースチレン共通合体(重量平均分子量= 5000、スチレン合量= 3 0 %)を用い、テトラブトキシメチロールアセチレン尿素の代わりに、1,3-ジメトキシメチロールエチレン尿素を用いた他には同様にして行なった結果、2 3 mj/cd (254mm)の感度(残膜率 50%での照射量)を得た。また、形成されたパターンを電子顕微鏡で観察した結果、矩形状の θ.1 μm の微細パターンを解像していることが分かった。

(比較例1)

実施例1におけるテトラブトキシメチロールアセチレン尿素の代わりに、ヘキサメチロールメラミンの部分メチル化物である三井サイアナミッド社のサイメル303を用いる他には同様にして行

- 24 -

することができる。

特許出願人 東ソー株式会社